

001144699

WPI Acc No: 1974-18394V/197410

Organic phosphates preprint from O.O-dialkyldithic phosphates and

N-(1-acyloxy:2-haloalky!):phthalimides

Patent Assignee: JAPAN CHEMIND KK-(NIRGI); NIRFONCHEMIND COLLECTO (NIRC

.).

Number of Countries: 001 Number of materies: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Mind Date Week

JP 48103567 A 19731225

997416 8

JP 77009674 : B 19770317

197715

Priority Applications (No Type Date) 1972364 3 A 9720413

Abstract (Basic): JP 48703567 A

Title cpds. (I) (where R& 1-3C alky); Z & Obor S; X & Chor Br are

prepd. by treating (RQ) 2R(1Z) SH with

N-(1-acetoxy-2-haloethyl)phthalimitia in the presence of an acidic catalyst. In an example mixt of 19,5g One-dientyldidentyldi

26.7g N-(1-acetoxy-2-chloroethyl)phthalimide, coinc. H2SO4; and CCI4 was warmed for 4 hr. at 40 degrees to give 37g-() (REEL Z = S, X = CI)

Similarly prepd. were the following (1) (R, Z-and x given) Me, S, Cl.

Et. S, Br, Me, S, Br, Iso-Pr, S, Cli Et. O, Cl.

Derwent Class: CO1

International Patent Class (Additional): C07E-Q09/1-6



特作疗袋官段

1. 発明の名称 着後 リン 酸エステルの 数 造法

2. 强 明 者

住所

東京都中野区第台4-28-4

氏名 今 村 餐之筋

外里思

3. 特許出願人

货所

策求都江東区亀戸9丁目15番1号

名称: 自军化學工業株式会社

代表者 椒 楂 幹 一

||| || || || ||

4.代 思人

住所 学105 東京都港区西新橋1丁目2番9号

三井印座館內 電話 (591) 0261 巷 金 本 本 男 男

47 03641.9

(19) 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 48 103567

43公開日 昭48.(1973) 12.25

②特斯昭 47-38419

②出頭日 昭47.(1972)4./3

游在請求 未請求

(全6页)

庁内整理番号。

50日本分類

7197 44 6512 4A

13 ·

47. 4.13

16 E33

明 村 書

✓ 発明の名称 有限リンぽエスチルの製造法 → 特許請求の範囲

一 农 式:

【式中、 8 は炭泉敷ノ〜 3 間のアルキル巻、 2 は 図 素原子または疣黄原子を嵌わす 3 で扱わされる、 ○ ・○ - シアルキルテオリン殴または、シチオリ 波と、

(式甲、×は塩米原子、または奥常原子を扱わす) で扱わされ。N − (/ − アセトオキシー 4 − ハロ エチル) フタールイミドを収飲底の存在下で反応 させることを将成とする 一般式:

(式中、R・2、およびXは上記と同じ意義を有する)で設わされる有機りんはエステルの製造法。 よ発明の辞研な説明

本名明は有漁りんはエステルの製造点に関する ものである。其に詳しく朋えは一般式:

特別昭48-103567 (2)

かよび 0 . 0 ージアルキルー 8 ー (ユーハロ・ / ーフォールイミドエチル) ホスホロジチオエート の 製造法に強する。

使来、この有機りん飲エステルは、殺虫効果の 改れたものとして知られてかり、 0 ・ 0 ー ジアル キルチオりん設塩、または 0 ・ 0 ー ジアルキルジ チオりん設塩と 3 ー (/ ・ 2 ー ジハロエチル) フ タールイオドとを反応させて製造されているもの である。この反応式は広の通りである。

〔 武甲、Rはアルキル塞、2は銀票派子をたは飛 武派子、从はアルカリ金属、アンモニウム、アモ

有減りんセエステルの収率は値めて低いもので、 これを工薬的に製造することは容易をことではない。

本始別者等は前記有限りんはエスチルの製造法について受討したところ前記の反応式による反応に、よらない、下記に示す新規な反応を見出し、 本発判を完成して要上の欠点を克服した。 毎ち、本発明は、一般式:

〔式甲、Rは炭素酸/~J辺のアルキル虫、2は 選出級子または誘貫原子を扱わす〕で扱わされる ロ・ロ・ジアルキルテオリル城またはロ・ロージ アルキルジチオタル級と、

一数式:

ンいなは塩素瓜子さたは臭素原子を扱わす)

かように、この有はりんぽエステルを製造するに盛りドー() ・ュージへロエチル)フォールイミドを出発原料とする前近の反応式による方法では、必多の磁感があつて、例えば、フォールイミド、または、無水フォールはから今た目的物たる

(式中、 X は塩米原子さたは具果原子を扱わす) で扱わざれるドー(ノーアセトオキシューハロエ テル)フタールイミドを酸性媒の存在下で原脈環 反応させることを特定とする一般式:

「式中、B. 2 および×は上記と同じ常鉄を有する)で表わされる有役りん銀エステルの製造店である。

本第明省等の実践によると、出発収料であるNー(ノーアセトオキシューハロエチル)フタールイミドは、フタールイミドとノ,ユージハロエチルアセテートとの反応により呼易に得られるものであつて、本発明に済め程益法は虚めて工業的な万法と言うととが出来る。

平然明で使用する以一(/ − アモトオキシュー ハロエチル)フォールイミドとしては、

· N'- (リーアセトオキシはークロルエテル)フ

特朗昭48-113567 (3)

ド ~ (/ - アセトオキシュープロモエチル) フ タールイミド

寄を好けることが出来る。

タールイミド

一万、始の出発原料である0.0~ジアルキル サオりん眼をたは0.0~ジアルキルジチオりん 眼は、よ個までの炭素原子数を有するアルキル基 をもつ肉記の一般式(1)で表わされるものである。

次に本発明において反応を行うにおっては、概 態度を使用することが必要であり、ここに破解様 というのは、延収、減収、りんぱなどのプロトン 成、低化亜鉛の如き電子対交響体等であつて通常 ルイスほと呼ばれる或のことである。それらは一 低または、1位以上であつてもよい。

次に反応を行うにあたつての途的関係であるが、
0 , ロージナルサルチェリル殴または、 0 , 0 ー
ジナルキルジテェリル殴りたれに対してプロトン 殴は 0.1 ~ 1.s モルであればよいが、その場合ブロトン殴の単独使用のときは、一数に若干多く使用し大体 0.5 ~ 1.5 モルであり、将にそれ以上便 反応時間は、放謀論およびそのは領等によつて 影響を受けるが、適高1万重を時間で死分である。 との反応は化学産業的を創せで死分行われるが、 突然は河北有磁りん成が少退城にある方が好まし い。次に本発明の反応は時に否則を使用しなくと も行われるが、操作上の点から適当な搭削を用い る方がよい。活剤としては本発明の反応に不活性

なものであれば、いずれも適用可能であり、例えばペンセン、トルエン、キシレン、クロルペンセン、処塩化炭素、ノ・コー二塩化エタン、四塩化エチレン等があげられる。中でも前記一枚次 [E] で表わざれる有限りん或エステルの品度上からは、四項本災素、四塩化エチレン、ノ・コ=塩化エタンが好ましいが及定されるものではない。

上記の知き派件で反応を行つたのちは、有機が都分を通常の操作で沈浄し、溶剤を固収することにより、目的物を付ることが出来る。

このように、本発明では、容易に明度出来る前 むの化分物を出発は科とするものであり、かつそ の反心は比較的吸過で容易に逃行するためがくの 場合、目的物の収率は症米に比して高く、しかも める後の及此が必られる。

久尼不强明至尖彪树全的灯飞战明十石。

以下の英語例で行られる化合物を示せは次の通りである。

关础例 /

凶塩化設果 200 単に、0,0-ジェチルジチオ 斑斑 19.5 9、ドー(1-アセト 中シ、2-9ロロエチル)フタールイミド24.19を加え、ほぼ

四項化炭単200単にQ . O - ジメテルジチオ語 徴! 6.6 9 、NI(ノーアセトキシ コークロロ エチル)フタールイミドコ6.78を加え近田将解 した近、横弾したがら放送線すると配え、充分 近合し、40℃で4時间加湿する。合理使反正物 を、水、洗取ソーダ水溶液、水で耐火洗燥し、促 仔する吸性成分を除去する。 免额性、 四海化成果 を留去すれば0、ロージメチル8-(1~フォル イミドネークロロエテル) ホスホロジチオエート の黄色指摘成359を持る。海州で合理すると漢 尺色の凶体となる。ガスクロマトグラフイー内領 **近で裾分はまるよろな、ベンセンーへキサン系で得** 始ますると自色の雑数・概点14.1で、元本分析 T P = 8.3 9 % C 1 = 9.4 7 % の理様が借られた。

(計兵城下= s.≠ 9 % C 1 = 9.4 9 % B ≃ / 9.5 3 %) 无分社会し、400で4時間加越する。合図设度 心物を、水、気限ソータ水溶液、水で、磁次洗净 し、延存する、減速、過剰の0.0~ジェチルジ チオ海吸労を疲去する。沈減後、過塩化浸水を留 去し、残留物を合理すると、吸食色の固体0.0

搭屏した後、僥伴しながら遊城眼 9.8 8 そ加え、

特朗昭48--163567(4)

チオ将政労を終去する。 沈減後、 凶塩化炭系を留 去し、 残留物を命却すると、 吸食色の固体 0 , 0 ・ ジエチル、 8 - (/ - フタルイミド 2 - クロ ロエチル) ホスホロジチェエート 3 1 8 を得る。 とのものの紹分はガスクロマトグラフィー内報法

でする%であつた。エタノールで再結婚すれば破点 6 6 で元素分析版 P = 7.8 6 % C1 = 9.0 /% S = 1 6.1 0 % の好来がおられた。

(at # & P = 7.8 6 % C 1 = 9.0 0 % S = / 4.2 8 %)

光 海 例 2

发施例3

ノ・ユージクロロエタンコのの配にの、のージエチルジチを強敗」から8×1-(ノーアセトキシューブロモエチル)フタールイミドコハコリを加え後津近合し、派水道化亜鉛フリ、破近東ノの配を強加して使、海合物を35~4のでによ時間加贴し、反応を必丁する。恰知後、反応物を分散ロートにみし、規設、災避ソーダ、水の頃に先縁して、ハコージクロルエタンを選去すると負担色の個人な本4の8を得る。

ベンゼンーへキャン系でおおらすれば、 飲役色 治中 3 4 9 を待た。 概点 2 3.3 - 2 4.6 で元米分 行道は、 P = 2.0 3 X Br = 1 8.1 X 5 = 1 4.5 X でもり0,0 - ジェチル、 5 ~ (1 フタルイミドューブロモエチル)ホスホロジチオ エートの計算値(P= 7.0 7% - Bェニノ 8.3 3 ※ - 8 = 1 4.4 3%)と一切した。

突跳例

1、ユーツクロロエタン200世にロ・ロージメチルジチオ強殴13.89以一(1ーサモンシューブロモエチル)フタールイミド31.29を加え渡ば西台し、次いで波ば取り49を流が加し及く投資協合しながら、35-40でによび時間の現代では、次級ソーダ、水の順に免疫が存留性成分を除去する。保護は、1・2ージのは一世を対して、25~100での活品をはる。再に、25~100での活品をはる。再に、25~100での活品をはる。再に、25~100での活品をはる。再に、25~100での活品をはる。再に、25~100での活品をはる。再に、25~10での活品をはる。再に、25~10での活品をはる。再に、25~10での活品をは、吸点100でのは必要に、収点100での

* S=/ s.2 / %で、0,0-ジイソプロビルS-(/-フタールイミドユークロロエチル)ホスホロジチオエートの計算函(P= 9.3 * % Cl= s. * 0 % S=/ s. 2 0 %)と一個した。
共駆例 6

四域化設案 2 0 0 世に、 0 . 0 - ジエチルチオ旗殴 1 7.9 9 、 N - (1 - アセトキシ 2 へ 2 ロロロエチル)フタールイミド 3 6.7 9 を加足液律に合し、次いて渡城殴 1 0 9 を超加し、及く使伴したから、 4 までに 4 時間・加温する。 冷却快、水、快速ソーダ、 水の頂に 光磁し 返往 成分を映去した後、 山塚化 供本を 当去すると、 淡黄色油状の 成体 0 . 0 - ジエテル 8 - (1 - フタールイミド 2 - クロロエテル) ホスホロテオエート 3 6.5 9 を得る。 アルミナの カラム クロマト グラフィーで 信製

特朗 昭48— 103567(5)

/ 9.1,0% S = 1.5.5 5 % であり 0.0 - ジメチル B - (/ - フタルイミドューブ # モエチル) ポスホロシチオエートの出 2 酒 (P = 7.5 5 % B r = / 9.3 0 % S = / 5.4 3 %) と 一 値 した。 交給例 5

テトラクロロエチレンコ 5 の M に 0.0 ー ジイソブロビルジテ本済は 1 1 4 9、 N ー (1 ー 丁 モトキショークロロエチル)フタールイミド 3 4 .7 9を加え渡岸協合し、総対数1 2 P を始加し、混合物を減伴したがち 5 0 でで 5 時間加減して、反応を元時をせる。 帝 3 後、水、 1 省 研 性ソーダ、 及び水の調に沈優した安テトラクロロエチレンを確定するすれば、 延 位 他 水の 根 3 .4 P を 得た。フルミナのカラムクロマトグラフィーで が終し、た 3 分析した 世米、 P = 2 .4 0 % に 1 = 4.3 5

し、元本分析源は耐み返と一個した。

关规例?

米處例。と同様な方法で、次の化合物が得られるととで連絡した。

特四 班48-113567 (6)

6. 前記以外の発明者。代理人

阿所

(1) 発 明 者

住 所 千葉県船城市高根台町2丁目1番8号

氏名 表面用,群 名

住 所 東京都江戸川区小松川ユース 0

ez å ú ř k

(2)代 飑 人

住 所 東京都港区西新橋1丁目2番9号 三井物産館内

 氏名
 本
 向
 良
 之

 同所
 八木田
 茂

 同所
 八木田
 茂

 山所
 浜
 野
 学

-426-

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

■ BLACK BORDERS	
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
SKEWED/SLANTED IMAGES	
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	
GRAY SCALE DOCUMENTS	
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	
OTHER:	

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.